

FORMATO EUROPEO PER IL CURRICULUM VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome

Di Giovanni Fabiana

Nazionalità

Italiana

Data di nascita

04 Maggio 1989

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a)
- Tipo di azienda o settore
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

16 Gennaio 2023 – 15 Gennaio 2024
ASST Valtellina e Alto Lario
Ospedale Civico di Sondrio - reparto
Pediatria
Dirigente medico

- Date (da – a)
- Tipo di azienda o settore
- Tipo d'impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Novembre 2018 – Ottobre 2022
Università degli Studi di Firenze
AOU Meyer - SOC Genetica Medica/ AOU Careggi SOD Genetica Medica
Specializzazione in Genetica Medica
Medico in formazione specialistica

- Date (da – a)
- Tipo di azienda o settore
- Tipo d'impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Febbraio 2018 – Maggio 2018
ASP Messina, via La Farina 263
Continuità assistenziale presso i presidi di Librizzi e S.Salvatore di Fitalia
Guardie mediche notturne, prefestive e festive
Medico di continuità assistenziale

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
- Qualifica conseguita
- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
- Qualifica conseguita
- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
- Qualifica conseguita

Dal 1 Novembre 2018 al 31 Ottobre 2022
Specializzazione in Genetica Medica – Università degli studi di Firenze
Diploma di specializzazione in Genetica Medica in data 09 Novembre 2022 con votazione 70/70 con Lode

Da Novembre 2016 a Febbraio 2017
Tirocinio ed Esame di Stato per l'abilitazione alla professione di Medico Chirurgo
Abilitazione alla professione di Medico Chirurgo
Iscrizione all'Albo professionale dei Medici-Chirurghi di Messina in data 30 Marzo 2017 con numero 10279

Novembre 2016
Salvamento Academy
Corso di Basic Life Support (BLS-D)
Diploma di Soccorritore adulto/pediatrico

• Date (da – a)

• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

- Qualifica conseguita Da Ottobre 2009 a Luglio 2016
Università degli Studi di Messina - Facoltà di Medicina e Chirurgia
Tirocinio nel reparto di Pediatria e ambulatorio di Nefrologia pediatrica. Tesi di Laurea dal titolo "Influenza di polimorfismi genetici e pompe cellulari nella risposta terapeutica delle sindromi nefrosiche"
- Date (da – a) Laurea in Medicina e Chirurgia (LM-41), con votazione finale di 110/110 con Lode.
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Da Settembre 2003 a Luglio 2008
Liceo Classico "G.B. Impallomeni", Milazzo (ME)
- Qualifica conseguita Diploma di Maturità Classica con votazione di 100/100
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

Partecipazione a diversi corsi e convegni in ambito sanitario, in particolare in ambito pediatrico e della Genetica Medica, tra i quali:

- "Genome Editing: A star is born" (25 Marzo 2019)
- CDG. What we do and what we can do: from symbiosis to synergies (7 Giugno 2019)
- European Human Genetics Conference - ESHG 2019 (15-18 Giugno 2019)
- Cito-genetica Costituzionale e Acquisita – Corso avanzato & Grandangolo in Genetica Medica. Novità 2019 (19 Settembre 2019)
- Obesity day – Obesità infantile: educare per prevenire (11 Ottobre 2019)
- XVIII Corso residenziale Malformazioni Congenite dal titolo: "Malformazioni di Chiari, il Registro Toscano Difetti Congeniti, Nuove frontiere nella diagnosi genetica pre e post natale" (17-18 Ottobre 2019)
- Cresc-ENDO. Seminari di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (Ottobre –Dicembre 2019)
- Corso "Le Mucopolisaccaridosi: conoscere per riconoscere, prendersi cura e curare" (21 Febbraio 2020)
- European Human Genetics Conference - ESHG 2020.2 – Live in your living room (virtual conference) (6-9 Giugno 2020)
- Italian Medical Genetics Academy 2023 - Corso di Educazione Continua in Genetica Medica - Webinar SIGU (13/04/2023 -14/12/2023)

MADRELINGUA

ALTRE LINGUE

- Capacità di lettura
- Capacità di scrittura
- Capacità di espressione orale

CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE

Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.

ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE

Competenze non precedentemente indicate.

ITALIANA

INGLESE

BUONO

BUONO

DISCRETO

USO DEL PACCHETTO MICROSOFT OFFICE

PUBBLICAZIONI

Poster: G. Forzano, A. La Barbera, G. Mancano, A. Pagliuzzi, F. Peluso, R. Artuso, F. Di Giovanni, E. Agostini, P. Fiorini, S. Ricci, D. Serranti, S. Giglio
Whole exome sequencing reveals a homozygous mutation in NBAS in a critically sick newborn with a complex immunologic phenotype
ESHG 2019

Poster: G. Forzano, R. Artuso, G. Mancano, A. Pagliuzzi, F. Peluso, F. Di Giovanni, G. Traficante, S. Bargiacchi, A. La Barbera, G. Gori, G. Contrò, L. Dosa, E. Andreucci, E. Agostini, P. Fiorini, S. Giglio
Whole exome sequencing (WES) discloses a pathogenic variant in PHOX2B associated with Congenital Central Hypoventilation Syndrome in a critically newborn
XXII CONGRESSO NAZIONALE SIGU 2019

Poster: F. Di Giovanni, G. Gori, G. Traficante, L. Dosa, G. Forzano, E. Fiorentini, D. Vergani, S. Giglio

Apparently isolated trigonocephaly: diagnostic yield thanks to Whole Exome Sequencing
ESHG 2020.2 virtual conference

Poster: G. Gori, F. Di Giovanni, A. Pagliuzzi, S. Bargiacchi, S. Guarducci, F. Pochiero, S. Giglio
A case report of a possible novel deletion syndrome involving the KCTD16 gene
ESHG 2020.2 virtual conference

Poster: G. Forzano, R. Artuso, E. Andreucci, V. Palazzo, A. Pagliuzzi, F. Vanderwert, G. Gori, F. Di Giovanni, E. Fiorentini, S. Giglio
Further delineation of putative CDK10 loss-of-function variants: a new form of ciliopathy phenotype
ESHG 2020.2 virtual conference

Pubblicazione: Angelica Pagliuzzi Giorgia Mancano Giulia Forzano Fabiana di Giovanni
Giulia Gori Giovanna Traficante Achille Iolascon Sabrina Giglio.
Genetic counseling during COVID-19 pandemic: Tuscany experience
Molecular Genetics & Genomic Medicine published by Wiley Periodicals LLC, August 2020

Poster: F. Di Giovanni, G. Traficante, G. Gori, G. Forzano, E. Fiorentini, G. Mancano, L. Giunti, S. Landini, D. Formicola, S. Giglio
A case of pediatric lymphoblastic leukemia explained by a novel SAMD9L variant
XXIII CONGRESSO NAZIONALE SIGU 2020

Poster: D. Vergani, L. Tiberi, R. Artuso, V. Palazzo, S. Landini, A. Giliberti, L. Zaroili, E. Dirupo, F. Di Giovanni, C. Rocca, G. Traficante
GATAD2B de novo mutation in a patient with neurodevelopmental disorder and craniosynostosis: a case report
XXV CONGRESSO NAZIONALE SIGU 2022

Poster: Chiara Sciarretta, Francesco Marco Parodo, Marco Montini, Aldesia Provenzano, Costanza Bacci, Giulia Carignani, Fabiana Di Giovanni, Laura Papi, Francesca Gensini
Germline BRCA1/2 mutations in ovarian cancer patients: a mono-institutional study cohort
XXV CONGRESSO NAZIONALE SIGU 2022

Poster: F. Di Giovanni, G. Traficante, G. Gori, C. Rocca, L. Giunti, E. Dirupo, A. Provenzano, M. Montini, L. Papi, F. Gensini
Two cases of diffuse lymphoid hyperplasia explained by germline PTEN variants
XXV CONGRESSO NAZIONALE SIGU 2022

PATENTE O PATENTI

Patente B